# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

11-342341

(43)Date of publication of application: 14.12.1999

(51)Int.Cl.

B01J 31/22 C11D 7/18 C11D 7/32 C11D 7/54 D06L 3/02

(21)Application number: 11-046382

(71)Applicant: LION CORP

(22)Date of filing:

24.02.1999

(72)Inventor: KUBOZONO TAKAYASU

ILMUL ONO

NOMURA YASUO

YAMAMOTO NOBUYUKI

(30)Priority

Priority number: 10 58920

Priority date : 24.02.1998

Priority country: JP

# (54) BLEACH-ACTIVATING CATALYST AND BLEACHING AGENT COMPOSITION CONTAINING THE CATALYST

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To improve the bleaching performance of a peroxy compd. at a low temp, by combining transition metals with a ligand having a specified structure having a specified number of coordinative nitrogen atoms in the molecule in which the center nitrogen is made tertiary nitrogen.

SOLUTION: This catalyst consists of transition metals and a ligand expressed by formula I having three coordinative nitrogen atoms in which the center nitrogen is made to tertiary nitrogen. In the formula, R1, R2 may be same or different and are hydrogen or substd. or unsubstd. hydrocarbon groups, m is 0 to 3, n is 0 to 3, R3 is a substd. or unsubstd. hydrocarbon group or ether group—contg. hydrocarbon group, A and B may be same or different and are expressed by formulae II to V (R4, R5, R7, R8 may be same or different and are hydrogen, hydroxyl groups or substd. or unsubstd. hydrocarbon groups, R6 is hydrogen, substd. or unsubstd. hydrocarbon group, hydrocarbon oxy group or the like, or hydroxyl group and q is 2 to 7). Thereby, effective bleaching by a peroxy compd. for stains or the like can be carried out at a room temp.

# 四公開特許公報(4)

(11)特許出職公開發行

# 特開平11-342341

(43)公開日 平成11年(1999)12月14日

(51) Int.CL*	徽阴阳号	FI
B01J 31/22		8811 31/22 M
CliD 7/18		C11D 7/18
7/32		7/32
7/54		7/54
D06L 3/02		D08L 3/02
		審査辦求 未蓄水 蓄水項の数2 〇1. (全12頁)
(21) 出 <b>顺</b> 番号	特勝平11-46382	(71)出版人 000008769
		ライオン株式会社
22)出籍日	平成11年(1999) 2月24日	漢京都墨田区本所1丁目3番7号
		(72)発明者 久保器 隆康
(31) 優先權主張番号	特顯平1058920	東京都羅田区本所一丁昌3番7号 ライオ
(32)優先日	¥10(1998) 2 月24日	ン機式会社内
(33)優先權主張隊	日本 (JP)	(72)発明者 小野 海二
		東京都盟田区本所一丁目3巻7号 ライオ
		ン株式会社内
		(72)発明者 野村 安雄
		東京都墨田区本所一丁目3番7号 ライオ
		ン株式会社内
		(74)代理人 弁理士 浩瀚 徽明 (外1名)
		<b>&gt;</b>

# (54) 【発明の名称】 際口活性化触媒及び放触媒を含有する原白剤組成物

# (57)【要約】

【課題】 低温でのベルオキシ化合物の器白性能を向上 させることができる潔白活性化触媒及びそれを含有する 器白剤組成物を提供する。

【解決手段】 配位性窒素原子を3個有し、中心の窒素 原子が3級化された下記一般式(1)で表される配位子 と遷移金属とからなる漂白活性化触媒及びこれとベルオ キシ化合物とからなる漂白剤組成物。

( 1 )

(武中、日)及び日の同一でも異なっていてもよく。それぞれ水楽又は関機されていてもよい炭化水素基を示し、mは0~3の数を示し、Poは 的機されていてもよい炭化水素基又はエーテル基含有炭化水素基を示し、A及び日は同一でも異なっていてもよく。アミノ基を示す)

### 【精酔高水の範囲】

【請求項1】 配位性窒素原子を3個有し、中心の窒素 原子が3級化された下記一般式(1)で表される配位子

$$\begin{array}{cccc} R_1 & R_2 & R_1 \\ & & & \\ & & & \\ E - (CH)_{\overline{M}} & N - (CH)_{\overline{M}} & A \end{array}$$

「式中、R:及びR:は同一でも異なっていてもよく、それぞれ水素又は腐換されていてもよい炭化水素基を示し、mは0~3の数を示し、R:は貨換されていてもよい炭化水素基又はエーテル場合 有炭化水素基を示し、A及びBは同一でも異なっていて

[(t:4)]

[代5]

$$\begin{array}{c}
R_{s} \\
1 \\
- N = C - R_{s}
\end{array}$$

【請求項2】 請求項1 記載の線白活性化触媒とベルオキン化合物とを含有することを特徴とする標白額組成物。

#### 【発明の詳細な説明】

### [[0000]

# [SODO]

【従来の技術】過酸化水素、水溶液中で過酸化水素を遊 維するか又はそれ自体過酸結合を有する無機の過塩。有 機過酸(以下これらの化合物をベルオキシ化合物と略 称)、薄白治中で過酸化水素と反応して有機過酸を発生 50 表半8-503247号公報及び特表平5-50324

と器移金属とからなる漂白活性化触媒。 【化1】

(1)

もよく、それぞれ下記一般式 (1) ~ (V) 【化2】 -NR4Rs (11) 【化3】

(111)

(11)

(V)

する有機過酸的躯体は微白網の有効成分として、これまでに広く使用されている。ところが、過酸化水素、水溶液中で過酸化水素を遊離するか又はそれ自体過酸結合を有する無機の過塩は、低温では比較的微白効果が低いため、低温で十分な漂白効果を得るために、これらの化合物を活性化する種々の提案がなされている。有機過酸前駆体により漂白力を向上させる方法では、過酸化水素と等モル量の有機過酸前駆体が必要であり、経済的、環境的にも極少量で有効に微白性能を向上させる剤が算まれていた。

【0003】そのような化合物として、様々の配位子と 遷移金属の組み合わせが提案されている。例えば、来願 特許第3.156、654号明維書、来回特許第3.5 32,634号明維書及び英国特許第984,459号 明維書には、EDTA、NTAやビリジンカルボン酸と いった通常用いられるキレート剤とCo、Cu等の遷移 金属との組み合わせが開示されており、ベルオキシ化合 物の分解を触媒するが実質的な漂白の活性化にはあまり 寄与しない。また、特会平6-33431号公報や特会 平6-70240号公報には、ヒドロキシカルボン酸を 配位子とするマンガン錯体が、特公平6-99719号 公報にはポリヒドロキシ化合物を配位子とするマンガン 錯体が。特開的52-155279号公報、特勝平1-97267号公報、特勝平2-261547号公報、特 8号公報にはボルフィリン又はフタロシアニンを配位子とする鉄又はマンガン錯体が、特公平7-12437号公報、阿7-68543号公報、阿7-68543号公報、阿7-68543号公報、阿7-122076号公報、阿7-68543号公報、阿7-122076号公報、特開平5-263098号公報及び特所平6-121933号公報等には環状ポリアミンを配位子とするマンガン錯体が、米開特許第5、021、187号明細書には置換されたジアミンを配位子とする銅錯体が開示されているが、これらはいずれも漂白性能の向上、錯体の安定性、製造のし刻さを非に満足するものではない。

#### [0004]



[(29]

[(E | 0]

(前紀式中、Ro、Ro、Ro及びRoは同一でも残っていてもよく、水素、水酸基又は微検されていてもよい炭化水率基を示し、Roは水素、微検されていてもよい炭化水素基、微検されていてもよい炭化水素オキシ基、ハロ 46 ゲン原子、シアノ基、アミノ基、微換アミノ基、アンモニウム基、微線アンモニウム基、微線アミノ基、アニオン性 禁又は水酸器を示し、qは2~7の数を示す)で表される基を示す)

# [00001

【発明の実施の影態】前記一般式(1)において、R: 及びR:は密換されていてもよい設化水素基を示す。こ の数化水素基には、アルキル基、シクロアルキル基、ア リール基及びアリールアルキル基が包含される。この場 含、アルキル基の廣業数は1~20。特に1~4である。50 ルオキシ化合物の際自性能を向上させることができる標 白活性化触媒及びそれを含有する漂白無組成物を提供す ることをその課題とする。

#### [0005]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、前記課題を解決すべく銀業研究を維ねた結果、3個の配位性窒素 原子を分子内に有し、中心の窒素が3級化された特定の 構造の配位子を遷移金属と組み合わせることにより、前 記の課題を解決し得ることを異由し、本発明を完成する に至った。すなわち、本発明によれば、配位性窒素原子 を3個有し、中心の窒素原子が3級化された下記一般式 (1)で表される配位子と遷移金属とからなる額由活性 化触媒が提供される。

[BS]

(1)

もよく、それぞれ下記一般式 (II) ~ (V) 【化7】 --NR:R: (1) 【化8】

(111)

(11)

(V)

ことが好ましく、シクロアルキル基の腕素数は3~8、特に6であることが好ましく、アリール基又はアリールアルキル基の検索数は6~24、特に6~10であることが好ましい。 Ri 及びRi は間一又は異っていてもよい。アルキル基としては、メチル、エチル、プロビル、プチル、アミル、ヘキシル、オクチル、ノニル、デシル、ドデシル、オクタデシル、アイコシル等が挙げられる。シクロアルキル基としては、シクロヘキシル稀が挙げられる。アリール基としては、フェニル、トリル、ナフチル等が挙げられる。アリール基としては、フェニル、トリル、ナフチル等が挙げられる。前記Ri 及びRzには各種の厳懲馬が含まれていてもよいが、この場合の置換器には、ハロケン原子。ヒドロキシル基、アルコキシ基、シアノ基。アミノ基、四級ア

ンモニウム県、スルホン酸基。チエニル基。カルボン酸 基等が包含される。前起アルコキシ基としては、炭素数 1~20のアルキル基を育するアルコキシであることが 好ましい。

【0007】 Rsは脳機されていてもよい炭化水業基又はエーテル結合有炭化水素基を示す。この場合の炭化水素基には、アルキル基、シクロアルキル基、アリール基、アリールを、アリールをが包含される。これらの炭化水業器としては、前配R・及びRzに関して示したものと関様のものを示すことができる。また、これらの炭化水素結は脳機構を行していてもよいが、この場合の脳機構の具体例としては、前配R・及びRzに関して示したものと同様のものを示すことができる。RsはR・と同一又は異っていてもよい。エーテル基含有アルキル基において、それに含まれる全炭素数は2~30、好ましくは2~10である。このエーテル基含有アルキル基としては、下配一般式(VI)で表されるものの使用が好ましい。

#### (KII)

Yー(OR10)f(OR11)kー (VI) 前記式中、R111は炭素数1~4のアルキレン基を示し、 R11は炭素数1~30、好ましくは1~4のアルキレン 基を示す。 I は1~20の数、好ましくは1~5の数を 示す、kは0又は1の数を示す。 R3はR1又はR1と問 一又は異っていてもよい。本発明の場合、R3は直鎖状 アルキル基、特にメチル系であることが好ましい。

【0008】A及びBは、阿一又は異っていてもよく、前記した一般式(11)~(V)で表される基の中から選ばれる。これらの式に含まれるR4、R4、R4、R4及びR4は、水素、水酸基又は阿換されていてもよい炭化水 案基を示す。この炭化水業基には、アルキル基、シクロ 20アルキル基、アリール基及びアリールアルキル基が包含される。これらの炭化水素基としては、前配R4及びR2に関して示したものと同様のものを示すことができる。また、これらの炭化水素基は脳接基を有していてもよい

$$-N=C = R_{14}$$

前記一般式 (VII) においてRiz及びRizは水素、水酸 基又は関換されていてもよい炭化水素基を示すが、その 少なくとも1つは関換されていてもよい炭化水素基又は 水機基である。前記一般式 (VIII) においてRiz及びR is は複換されていてもよい炭化水素基を示す。前記炭化 水素基には、アルキル基、シクロアルキル基、アリール 暴及びアリールアルキル基が包含される。この場合の炭 化水素器としては、前記Ri及びRzに関して示したもの so が、この場合の顕換器の具体例としては、前記R:及びR:に関して示したものと同様のものを示すことができる。R:及びR:としては、水素原子、炭素数1~4のアルキル基、アリール基又はアリールアルキル基であるのが好ましい。R: R:及びR:としては、水素原子又は炭素数1~4のアルキル基であるのが好ましく、特に、水素又はメチル基であるのが好ましく、最も好ましくは水素である。

【0009】R。は水素又は鬱模基を示す。鬱換基には、炭化水素基、炭化水素オキシ基、ハロゲン原子、シアノ基、アミノ基、鬱換アミノ基、アンモニウム基、鬱 一般アンモニウム基、鬱 一般アンモニウム基、複素環基、アニオン性基及び水酸基等が包含される。前紀炭化水素基には、アルキル基、シクロアルキル基、アリール基及びアリールアルキル基が包含される。これらの炭化水素基としては、前紀R。及びR。に関して示したものと同様のものを示すことができる。また、これらの炭化水素基は鬱換基を有していてもよいが、この場合の鬱換基の具体例としては、前紀R・及びR。に関して示したものと同様のものを示すことができる。

【0010】前記族化水素オキシ基には、アルキルオキシ基(アルコキシ基)、シクロアルキルオキシ基、アリールオキシ基及びアリールアルキルオキシ基が包含される。この場合の族化水素基としては、前記R(及びR)に関して示したものと同様のものを示すことができる。また、これらの液化水素基は凝熱基を有していてもよいが、この場合の微換基の異体例としては、前記R)及びR2に関して示したものと簡種のものを示すことができる。

【0011】ハロゲン原子としては、塩素、臭素、ヨウ素及びフッ素が挙げられる。置換アミノ核には、下記一般式 (VII) 及び (VIII) で表されるものが包含される。

# (K12)

(111)

(V) (I)

と同様のものを示すことができる。また。これらの炭化水素基は霰換基を有していてもよいが、この場合の腐換 基の具体例としては、前記R:及びR:に関して示したものと同種のものを示すことができる。

【0012】 置換アンモニウム基には、そのアンモニウム基の少なくとも1つの水素原子が置換されていてもよい炭化水素基で置換されている錯状及び環状のアンモニウム基が包含される。鎖状の額換アンモニウム基として

7

は、下記一般式(IX)で表されるものが挙げられる。

前記式申、Rn、Rn 及びRn は水素又は衝換されていてもよい炭化水素基を示すが、その少なくとも1つは置換されていてもよい炭化水素基である。その炭化水素基には、アルキル様。シクロアルキル基。アリール基及びアリールアルキル基が包含される。この場合の炭化水素基としては、前配Rn 及びRn に関して示したものと同様のものを示すことができる。また、これらの炭化水素基は漿機基を有していてもよいが、この場合の機類基の具体例としては、前配Rn 及びRn に関して示したものと同種のものを示すことができる。環状アンモニウム基としては、ビリジニウム基等が示される。

【0013】前記複素環幕には、ビリジル基や、チエエル基等が挙げられる。また。前記アニオン性器としては、スルホン酸基やカルボン酸基等が挙げられる。

【0014】Rsとしては、水素原子、炭素数1~4の アルキル基、水酸基、スルホン酸基、カルボン酸基が好 ましく、より好ましくは水素原子、メチル基、エチル

[0018]

[[214]

 $\{(X)$ 

基、イソプロピル基、secーブチル蒸又は水酸基である。

【0015】前記一般式(1)において、その配位性質素原子園が2つの原素で結ばれていること(A X は B か (一般式 II)、(III)、(V)の場合、n, mは 2、(IV)の場合n、mは 1)かより好ましい。また、前記一般式(I)で表される配位子のうち、3 個の配位性窒素原子が番移金属に対してフェイシャルに配位することができるもの(窒素原子師上がすべてシスになっている)が好ましい。なお、末端のA 及び B はそのいずれか一方が、一般式(II)~(V)のいずれかであればよく、残りの一方は一般式(II)~(V)以外の微微器、例えば(顕微)ビリジル経等であってもよい。

【0016】本発明の一般式(1)で表される配位子として具体的には、次の化合物が挙げられる。

[0017]

[21]

[条3]

(7) (8) **(9)** (11) (10)[0019] [#3] (13) (12) (1.5) соон HOOG (17) (16) ÇH (18) (19)

100

(6)

3

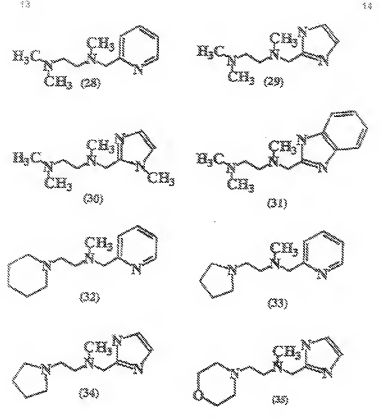
特勝平11-342341

(26)

[0021]

(27)

[#5]



【0022】本発明において、一般式(1)で表される 配位子は一種又は二級以上の総合物として使用すること が出来る。本発明で一般式(1)で表される配位子と組 み合わせて用いる圏移金属としては、配位性窒素原子と 配位結合を形成し得るものであればどのようなものでも よく、このようなものとしては、例えば、Mn、Fe、 Cu. Ni, Co, Cr. V. Ru, Rh, Pd, R e、WやMe等が挙げられるが、環境安全性を考慮する と、Mn、Fe及びCnが好談しい。また。これらの念 圏は一種又は二種以上の複合物として使用することが出 来る。本発明では、一般式(1)で表される限位子と圏 移金属とをそれぞれ州の化合物として用いてもよい。ま た。綾鎧体に配位子又は遷移も隠イオンを加えることに より遷移金属量や配位子の量を調整したものとしてもよ  $\{y_i\}_{i=1}^n$ 

【0023】配位子と懸縁金属とをそれぞれ期の化合物 として用いる場合の遷移金属としては、水溶液に入れた 時に遷移金属イオンを放出する化合物であるのが好まし く、水溶性金属塩が好ましい。例えば、マンガンの場合 は、硝酸マンガン、血酸マンガン、塩化マンガン、酢酸 マンガン、過塩素酸マンガン、マンガンアセチルアセト ナート等が、鉄の場合は、硝酸鉄、硫酸鉄、塩化鉄、遷 福素酸鉄、鉄アセチルアセトナート、クエン酸鉄、クエ ン酸鉄アンモニウム。シュウ酸鉄アンモニウム、硫酸鉄 アンモニウム等が、卵の場合は、硝酸銅、硫酸銅、塩化 湖、酢酸銅、クエン酸銅、シアン化鋼、シュウ酸鋼、塩 化アンモニウム鋼、補石機鋼、過塩素酸鋼等が好まし い。一方、錯体の対イオンとしては用いられた遷移金属。 塩油来のものでも良いし、目的に会わせ対イオン交換を されたものでも良い。好ましい対イオンとしては、CI T. BET. II. NOST, ČIOV., NCST, PROT. OAOL BPBALL CFSSOM, RSOMPRSOM などが挙げられる。ここで、Rとしては炭素数1~3の アルキル基が挙げられる。

【0024】配位子と遷移金属イオンが結合した錯体と して用いる場合。適移金属源として上記の水溶性塩を用 いるのが好ましいが、有機溶媒可溶性塩や過マンガン酸 カリウム等適宜適当な遷移金鷹瀬を用いても良い。本発 明で用いる配位子と遷移金属イオンが結合した錯体とし ては、遷移金属あたり、配位子の数は1個ないし複数個 であってもよく、錯体を構成する澱粉金腐も1偶ないし 複数鰯でもよい、従って、鋸体は単核。複核、クラスタ ーでもよい。また、多核の顕体を構成している遷移金閣 は同種であっても発種であってもよい。遷移金銭には一 殺式(1)で示される罷位手の他に、水、水殺基、フェ ノール性水酸基、アミノ基、カルボン酸基、チオール 糕、ハロゲン等が配位してもよい。多核器体の架橋種と しては酸素、硫酸、ハロゲン原子。アセテート、ブチラ ート、アルコキシド、チオラート、アミド、チオール。 ペルオキシド、水獭鬣等が挙げられる。

【0025】あらかじめ合成される場合の錯体は既知の 場合もあるし新規の場合もある。鉛体は個えば次に示す 方法で合成されうる。

1) 遷移金属塩と配位子を水中または有機溶媒中で混合 し、エバボレーターにより濃縮して錯体を得る。

WO9525159号明細畫、特開平8-67687号

(9)

18

公報

2)遷移金属の通塩素機塩と配位子を水中で混合し、そこに過酸化水素を加え、得られた決勝を再結晶する。 \*asatatsu Suzuki et al., Chem. Lett.、1988、477 3)遷移金属以と新位子をおごさせ、一日動化制で飲化

3) 遷移金属塩と配位子を反応させ、一旦酸化剤で酸化 後、アルカリ性にして機素酸化する。

特關平7-8801号公報

4) 駅位子と過マンガン酸カリウムを有機溶媒中で混合し、得られた沈殿を譲削する。

浅田ら、日本化学会第70春季年会謝漢予稿集。p511 (1996)

【0026】本発明における一般式(1)で表される配位子と遷移金属の割合はモル比で1:4~200:1が好ましく、より好ましくは1:1~50:1である。漂白液中で錯形成させる場合は遷移金属に対して過剰モル業添加することが好ましいが、必要以上に多量の添加は経済的ではない、錯体をあらかじめ合成する場合は、錯体構造に見合った割合で用いるか、又は、どちらかを過剰量用い、錯体合成後。過剰分を取り除けばよい。また、配位子を過剰に用いている場合は必ずしも取り除く必要はなく、そのまま用いてもよい。

【0027】本発明の際白活性化触媒は、上述した一般式(1)で表される配位子と遷移金属とからなることを特徴とする。この漂白活性化触媒は、漂白溶中に遷移金属の量が金属として0.001~1000pmとなるように添加するのが好ましく、より好ましくは0.005~200pm。最も好ましくは0.01~100pmである。また、遷移金属の添加量はベルオキシ化合物に対して0.0001重量%(以下%と略称する)~10%とするのが好ましく、より好ましくは0.0001%~1%である。

【0028】本発明の漂白剤組成物は、上記漂白活性化 触媒とベルオキシ化合物とを含有することを特徴とす る。ベルオキシ化合物としては、(a) 過酸化水素、

(も) 水溶液中で湿酸化水素を遊離するか又はそれ自体 過機結合を有する無機の過塩、及び(c)有機過酸が挙 げられる。(b) 無機の過塩としては、例えば、アルカ り金属の過灰酸塩、過ほう酸塩、過燐酸塩、過珪酸塩、 過硫酸塩などが挙げられる。これらのうち、過酸化水 素、過炭酸ナトリウム、過ほう酸ナトリウム、過硫酸カ リウムが特に好ましい。(c)の有機過酸としては、ペ ルオキシ安息香酸及び環菌換ベルオキシ安息香酸(ベル オキシーローナフトール酸)や脂肪族。置換脂肪族及び アリールアルキルモノベルオキシ酸(ベルオキシラウリ ン酸。ベルオキシステアリン酸、N、Nーフタロイルア ミノベルオキシカプロン酸)などのモノベルオキシ酸: アルキルジベルオキシ酸及びアリールジベルオキシ酸 (1) 12 - ジベルオキシドデカンジオン酸、1,4-ジオン酸、4、4ースルホニルビスペルオキシ安息香 酸) などのジベルオキシ酸が挙げられる。

【0029】また、過酸化水素や水溶液中で過酸化水素 を遊離する無機の過酸と共に用いられ、漂白浴中で有機 過酸を生成する有機過酸前駆体としては、例えばアシル フェノールスルホネート、アシルアルキルフェノールス ルホネート、アシルフェノールカルボキシレート、アシ ル化クエン酸エステル。アシルアルキルフェノールカル **ホキシレート、芳香族二組カルボン酸と四級化アミンを** 有するアルコールとのエステル等のエステル類、異体的 には、ナトリウムー 4 ーベンゾイルオキシベンゼンスル ホネート、ナトリウムー 1 ーメチルー2 ーベンゾイルオ キシベンゼン… 4 … スルホネート、ナトリウムオクタノ イルオキシベンゼンスルホネート、ナトリウムノナノイ ルオキシベンゼンスルホネート、ナトリウムドデカノイ ルオキシベンゼンスルホネート。サトリウムー3、5、 5--トリメチルヘキサノイルオキシベンゼンスルホネー ト、ナトリウムオクタノイルオキシベンゼンスルホネー **ト、ナトリウムノナノイルオキシベンゼンカルボキシレ** ート、ナトリウムドデカノイルオキシベンゼンカルボキ シレート、ナトリウムー3.5、5ートリメチルヘキサ ノイルオキシベンゼンカルボキシレート、アセチルトリ エチルシトレート。2- (4-メトキシカルボニルベン ジイルオキシ)ーN、N、Nートリメチルエタンアルミ ニウムメトサルフェート;アシルアミド類、異体的に代 ルオキシ酸的駆体、具体的には、N、N、Nートリメチ ルアンモニウムトルイルオキシベンゼンスルホネート、 2-(N、N、N-トリメチルアンモニウム) エチルー イースルホフェニルカルボネートが挙げられる。

【0030】ペルオキシ化合物を含む漂白剤組成物中に 遷移金属、配位子、又はそれらからなる錯体を一緒に配 合してもよいし、別々に添加して漂白浴中で所望騰度と なるよう調整されてもよい、漂白剤組成物中、配位子を 0.005~10000ppm、遷移金屬を0.001 ~1000ppm, ペルオキシ化合物0.0001~1 5%含有するのがよく、有機過酸銅解体を用いる場合に は、ベルオキシ化合物+00薫巖部あたり10~100 重量部使用するのがよい。漂白剤組成物は粒状でも液体 でもよく、遷移金羅、配位子、又はそれらからなる錯体 が組成物中で安定性を保持するために、適宜それらは造 粒又はマイクロカブセル化されてもよい。ペルオキシ化 合物の量は使用目的により異なるが、漂白海中に一般に 0、0001~15%となるようにするのがよく、好ま しくはり、001~10%である。本発明の漂白剤組成 物には、漂白治中のpHが7~12、好ましくは8~1 1となるように、無機、有機ビルダーや6日緩衝都等を 含有させるのが好ましい。また、各種界面活性剤、キレ ート剤、酵素、香料等と併用使用することができる。

【0031】例えば、界面活性剤としては、アルキルベンゼンスルホン酸、アルキル硫酸、アルキルボリエトキシエーテル硫酸、アルキルフェニルエーテル硫酸エステル、パラフィンスルホン酸、αーオシフィンスルホン

酸。ロースルホカルボン療及びそれらのエステル等の水 溶性塩、石鹸等のアニオン界面活性剤;ポリオキシアル キルエーテル、ポリオキシアルキルフェニルエーテル等 のエトキシ化ノニオン、シュガーエステル、グルコシド エステル、メチルグルコシドエステル、エチルグルコシ ドエステル、アルキルボリグルコキシド等の糖系活性 剤、アルキルジエタノールアミド、脂肪酸N-アルキル グルカミド等のアミド系活性剤等のノニオン界面活性 剤:アルキルカルボキシへタイン、アルキルスルホキシ ベタイン、アルキルアミドブロビルベタイン。アルキル アラニネート等のアミノカルボン機塩、イミダブリン誘 導体、アルキルアミンオキシド等の両性界面活性剤;ア ルキルトリメチルアンモニウム塩、ジアルキルジメチル アンモニウム塩等のカチオン界面活性剤が挙げられる。 これらの界面活性剤は、本発明の漂白剤組成物中、0~ 40%含有させるのがよい。

【0032】ビルダーとしては、ゼオライト等のアルミ ノケイ酸塩、層状珪酸塩、アルカリ金属の炭酸塩、炭酸 水素塩、ほう酸塩、燐酸塩、ボリ燐酸塩、トリボリ燐酸 塩等の無機ビルダー、エトリロトリ酢酸、乳酸、クエン 20 、後、グリコール酸、コハク酸、ボリアクリル酸等のボリ カルボン敵塩等の有機ビルダーが挙げられる。これらの ビルダーは、本発明の漂白剤組成物中、0~40%含有 させるのがよい。エチレンジアミン四酸酸ナトリウム。 1-ヒドロキシエチリデン-1, 1-ジホスホン酸等の キレート剤の多量の使用は、漂白浴中で生成した錯体中 の遷移金属をキレートしてしまうので好ましくなく、一 定量以下、例えば2%以下にとどめることが好ましい。 酵素としてはアルカラーゼやリバーゼ等が挙げられる。 その他、香料、低光剤、シリコーン等の抑泡剤、過酸化 so 物の安定化剤等や、他の金属イオン、Ca、Mg、S i、Al、Zn等を含んでいてもよい。

【0033】本発明の漂白剤組成物は、特に低温へぬる ま湯程度、例えば5~40℃で優れた漂白効果を示す。 被漂白物としては、衣類、ふきん。じゅうたん、食器、 陶器、ガラス、ブラスチック、義歯等についたしみ、有 機物汚れ、質ばみ物質、ステインの漂白、特に染みとし でカレー、ワイン、果汁、トマトケチャップ、ソース、 醤油、血液、草汁、紅茶。コーヒー等や、バルブ、紙、 織物、糸等か挙げられる。また、例えば前出の配位子員 40 体例No、26、28、1、18等を有する漂白活性化 触媒を含む漂白剤組成物は、洗濯浴中の溶出染料の移染 防止や染料廃液の処理などに優れた効果を発揮するの で、洗濯浴中に衣類から溶出した染料や染料廃液等も被 漂白物の対象として挙げられる。

#### [0034]

【発明の効果】本発明の際白活性化触媒を用いると、表 類などに付いた各種のしみや有機物汚れ、黄ばみ、ステ インに対して、窒調かつ中性〜アルカリ領域でベルオキ シ化合物の漂白を活性化し、有効な漂白を行うことがで so きる。従って、本発明の漂白活性化機媒を含む漂白剤組成物は、各種衣料用の漂白剤、トイレ洗浄剤、自動食器洗浄剤、養傷洗浄剤などの硬表面の洗浄漂白剤・カビ取り剤・パルブの漂白剤、染色排水の処理剤、洗灌中における染料移動の防止剤、衣類、硬表面などの設備剤などとして幅広く使用することが出来る。

#### [0035]

【実施例】次に、参考例及び実施例により本発明を説明 する。なお、化合物についてのカッコ内の番号は、前出 の配位子の番号に対応する。

#### [0036]参考例[

脱水したメタノール70m1中に2ーイミダゾールアルデヒド1、40g(14、57mmo1)及びメチルアミン40%メタノール裕液0、57g(7、34mmo1)を溶解し、シアノ水素化ホウ素ナトリウム0、68g(10、05mmo1)を撹拌しながらゆっくりと添加した。12時間撹拌した後、減圧下でメタノールを完全に留去し、残留物へ35%ホルムアルデヒド水溶液3、13g(36、48mmo1)及び90%辛酸溶液2、99g(58、4mmo1)を添加し、12時間避流した。減圧下で揮発物を除去した後、残留物をシリカゲルのカラムで精製し、目的の配位子ピス〔(1ーメチルイミダゾールー2ーイル)メチル〕メチルアミン(1)を得た。

### [0037] 梦号例2

N, Nージメチルエチレンジアミン4、115g(46,7mmo1)とピリジンー2ーアルデヒド5g(46,7mmo1)をメタノール70m1中で混合し、そこへテトラヒドロホウ素化ナトリウム1、18g(31,1mmo1)を機群しながらゆっくり添加した。機律は添加終了後、3時間継続した。メタノールを破圧倒去後、残留物に35%ホルムアルデヒド溶液11、0gと90%ぎ酸溶液11、0gを続けて添加し、18時間環流した。反応溶液を冷却後、微水酸化ナトリウム水溶液を添加し、返離したオイル状黄色物質を分離、収集した。オイル状物質の減圧蒸留により、目的の配位子N、NージメチルーN'ーメチルーN'ー(2ーピリジルメチル)エチレンジアミン(28)の透明液体を得た。

#### [0038] 参考例3

N'ーメチルー2。2'ージアミノジエチルアミン1. 48g(12、3mmol)のエタノール溶液15ml とサリチルアルデヒド3.01g(24.7mmol) のエタノール溶液15mlを混合し、70℃で1時間機 拌した。続いて溶媒を滅圧留去することにより、目的の 配位子ピス(サリチリデンイミノー2ーエチル)メチル アミン(26)の黄色液体を得た。

# 【0039】参考例4

イミノジ酢機ジエチルエステル2.00g(11mmo 1)にホルムアルデヒド(35%)溶液1.00g(1 2mmol)、ぎ酸(98%)溶液1.10g(2.3

4 mm o 1) を加え、脳流条件下で10時間機響した。 室福まで冷却した後、脱イオン水50ml、炭酸ナトリ ウムを適量入れ間アルカリ性溶液にした。クロロホルム SOm Fで3回反応終波中から有機層を抽出し、クロロ ホルム溶液を硫酸ナトリウムで乾燥させた。クロロホル ムを滅圧下で留去し、得られた油状の生成物をシリカゲ ルのカラムで分取することにより、Nーメチルジ酢酸ジ エチルエステルアミンを得た。得られたNーメチルジ酵 穢ジエチルエステルアミンなエタノール40mlに溶解 しピロリジン5. 25g (74mmol) を加え環流条 件下で2.4時間機件した、空温まで冷却した後、脱イオ ン水100ml、炭酸ナトリウムを適量入れ強アルカリ 性溶液にした。クロロボルム100mlで3回反応溶液 中から有機層を抽出し、クロロホルム路波を銃艦ナトリ ウムで乾燥させた。クロロホルムを滅足下で報去し、獲 られた油状の生成物をシリカゲルのカラムで分散するこ とにより、目的の配位子ピス(2~(どロリジエル)エ チル〉メチルアミン(18)を得た。

#### 【0040】参考例を

超音液で脱気したエタノールー水混合溶液(50 v o 1 20 %)中にN、NージメチルーN' ーメチルーN' ー(2 ーピリジルメチル) エチレンジアミンの、90g(4、69 mm o 1)、酢酸マンガン2水和物(HD 1,2 6g(4,69 mm o 1)、酢酸ナトリウム1,01g(14,0 mm o 1)を添加した。続いて、通瀉素酸を用いてpHを5に調整し、過塩素酸ナトリウム1。60g(13、1 mm o 1)を添加した。ここまでの操作は

染みの種類	比較例 1(%
紅茶	8.8
70 L-	8
ホウレン草	8
赤ワイン	3.2

数6の結果から明らかなように、中心窒素原子が3級化 されている触媒を用いた実施例1だけが各種汚垢布に対 して高い機向率を定した。

#### [0042] 实施例2

過酸化水素 0.17%、縮体ビス( $\mu$ -アセタト) $-\mu$ -オキソービス  $\{(N,N-\mathcal{I})$ メチルーN  $-\mathcal{I}$   $-\mathcal{I}$ 

(表7)

染みの種類 実施例2(%)

窒素気施下で行った。この溶液を溶温で 4 日間放路し、 析出した結晶を適取することにより目的の組体ビス(μ ーアセタト) ーμーオキソービス [(N、Nージメチル ーN、ーメチルーN、ー(2ービリジルメチル)エチレ ンジアミントマンガン(Π )] 過塩素酸塩の無色針状 結晶を得た。

# 【0041】実施例1及び比較例1、2

過酸化水素 0. 17%、塩化マンガン 4 水和物 1 U p p m、N, NージメチルーN'ーメチルーN'ー (2 一ビリジルメチル) エチレンジアミン 3 G p p mになるように水溶液を凝落し、p H 調整剤として炭酸水素ナトリウムと炭酸ナトリウムを用いて p H 1 D の際白水溶液を凝整した。調整應後に各種染みで汚染した水綿の試験布を室温で 3 O 分間浸漉した。3 O 分種透後、水洗いし、乾燥した。布の反射率の測定から下記の式を用いて際白率を求めた。なお、過酸化水素 0. 1 7%のみの場合の結果を比較例 1 に、配位子として炭脆倒 1 の配位子の中心 窯素原子が 3 級化されていない N、Nージメチルー N'ー (2 一ビリジルメチル) エチレンジアミンを用いた場合の結果を比較例 2 に示す。

源白率:100×(C-B)/(A-B)

A:原み汚染前の試験布の反射率

B:築み汚染試験布の反射率

C: 漂白試験後試験布の反射率

得られた醤白率を表6に示す。

# 1261

比較例2(%)	突胎例 1	(%)
3 1	5/8	
8	4 0	
1 0	5 1	
3.8	6.0	
紅茶	5.5	
N Law	3.4	
ボウレン際	4.8	
赤ワイン	8.0	

表7の結果から明らかなように、本発明はあらかじめ錯 体として用いても高い微白率が得られた。

【9043】実施例3及び比較例3~5

通酸化水素、Mn塩、N、NージメチルーN・一メチル ーN\*-(2一ピリジルメチル)エチレンジアミンを所 定量調整し、実施例1と同様の潔白試験をpH10で行った。得られた結果を表8に元す。

[883]

Nes.	過酸化水素(%)	塩化マンガン (ppa)	WITT (ppec)	漂白率(%)
比較例3	0.17	***	3337	2.6
比較例4	0.17	10.0	****	3.0
均較例.5	.0. 17	ASS. 1	39.0	3.8
実施例3	0.17	10.0	39. 6	5.8

表8の結果から則らかなように、過機化水素と配位子の 2成分の共存により標白率の向上が認められたが、過酸 化水素、Mnイオン、割位子の3成分を含む系が最も高 い漂白率を至した。

#### 【0044】実施例4及び比較例6

過酸化水素 0. 17%、塩化マンガン4水和物、N、N 比較網 6

塩化アンガン (ppm)	
Militar (ppm)	
標日率 (%)	2.6

表 9 の結果から明らかなように、マンガン塩及び配位子の機度を変化させても高い機由率を示した。

【0045】奥施例5及び比較例7、8

塩化マンガン 4 水和物 + 0 p p m、各配位子を所定量含み、さらに色素廃液のモデルとしてアリザリンレッド5 を27、4 p p m 含有した水溶液を調整し、接種ナトリウム及び炭酸水素ナトリウムを用いて p H + 0 に調整した。そこへ過剰化水素 0、17%を添加し、特定波長

ージメチルード'ーメチルード'ー(2ービリジルメチル)エチレンジアミンを所定量調整し、実施例1と同様の舞白試験をpH10で行った。得られた結果を表りに示す。

#### [@9]

(12)

実施例	đ
- C. 1855	- ;

1.0	4. 0	10.0	20.0
4. 0	16.0	39.0	78.0
4.2	5.3	5.8	5.8

(510nm)の経時変化を販光度計で測定することにより、緩白開始100秒後の色素の漂白率を求めた。配位子機に記載されている番号は前出の配位子の番号に相当する。なお、比較例7は過酸化水素0.17%のみ、比較例8は配位子としてN、NージメチルーN'--(2-ビリジルメチル)エチレンジアミンを用いて測定した結果を示した。

[#10]

	配位子 (番号)	梁白率(%
实施的	(88)	100
実施例	(88)	100
突施例	(1)	5.6
实施例	(18)	4.9
比較例7	()	0.33
比較例8	(N. N-VX+N-N' - (2-	
	ピリジルメチル〉エチレンジアミン)	8. 4

数10の結果から明らかなように、いずれの色素の漂白 においても比較例と比べ、本発明は非常に優れた効果を 示すことが分かる。この結果は本発明の触媒が染色廃液 の処理や洗縮中の色移り防止剤として優れた効果を有することを示している。

プロントページの続き

(72)発明者 山本 標之

東京都播担区本所一丁目3番7号 ライオン株式会社内